

# DEPEDIN VEYX, injekcinē suspensija arkliams, galvijams, šunims ir katēms

Autorizzato

- Prednisolone acetate
- Dexamethasone

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

DEPEDIN VEYX, injekcinē suspensija arkliams, galvijams, šunims ir katēms

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso intra-articolare

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

7.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

2.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

• **Cavallo**

- carne e visceri,latte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk are meant for human consumption.

• **bovini**

- carne. 10 giorno

- latte. 2 giorno

• **Cane**

• **Gatto**

**Uso intra-articolare:**

• **Cavallo**

- carne e visceri,latte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk are meant for human consumption.

• **bovini**

- carne. 10 giorno

- latte. 2 giorno

• **Cane**

• **Gatto**

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH02AB30

---

**Status giuridico della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Lituania

---

**Available in:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Lithuanian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

29/03/1993

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/93/0032/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/07/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099478>